DOT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

RAG ÜBER

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/19963 A61J 3/10, B65B 9/04, B30B 11/16, A1 (43) Internationales A61K 9/20 Veröffentlichungsdatum: 4. Juli 1996 (04.07.96) (81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, Fl, HU, JP, KR, PCT/EP95/05118 (21) Internationales Aktenzeichen: MX, NO, NZ, PL, RU, SK, UA, US, europäisches Patent (AT. BE. CH. DE. DK. ES. FR. GB. GR. IE, IT, LU, MC, 22. December 1995 (22) Internationales Anmeldedatum: NI., PT. SE). (22.12.95)Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: 23. December 1994 (23.12.94) DE Mit internationalem Recherchenbericht. P 44 46 468 1 Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AKeintreffen. TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]: D-67056 Ludwigshafen (DE) (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROSENBERG, Joerg [DE/DE]; Bruchstrasse 29, D-67158 Ellerstadt (DE). MAIER, Werner [DE/DE]; Königsberger Strasse 9, D-67105 Schifferstadt (DE), GRABOWSKI, Sven [DE/DE]; Pfalzgrafenstrasse 53, D-67061 Ludwigshafen (DE). BRE-ITENBACH, Jörg [DE/DE]; Hans-Sachs-Ring 11, D-68199 Mannheim (DE). (74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Reitstötter, Kinzebach & Partner, Postfach 86 06 49, D-81633 München (DE).

(54) Title: METHOD OF PRODUCING COATED TABLETS

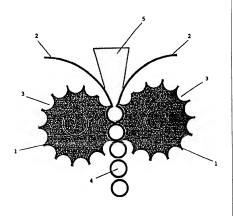
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON UMHÜLLTEN TABLETTEN

(57) Abstract

The invention concerns a method of producing coated tablets by melt calendering, the melt containing the active substance being introduced into the form cylinders between two films of the coating material.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von umhüllten Tabletten durch Schmelzkalandrierung, wobei man die wirkstoffhaltige Schmelze zwischen zwei Folien aus dem Umhüllungsmaterial in die Formwalzen einführt.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die Internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neuseeland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL.	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamenin	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigse Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gahon	MW	Malawi		
JA.	Georgi				

VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON UMHÜLLTEN TABLETTEN

5 Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Her-

10

15

20

25

30

35

Die vorliegende Erfindung betrifft ein vertanten auch stellung von umhüllten Tabletten durch Formen einer wirkstoffhaltigen Schmelze in einem Kalander mit gegenläufig rotierenden
Formwalzen, die an ihrer Oberfläche Vertiefungen zur Aufnahme und
Formung der Tablettenmasse aufweisen (Schmelzkalandrierung).

Die Herstellung von Tabletten durch Kalandrierung einer wirkstoffhaltigen Schmelze ist aus der DE-A- 1 766 546 und der US-A-4,880,585 bekannt. Grundlage dieses Verfahren ist die Einbettung eines Wirkstoffes in eine Schmelze aus einem Träger, z.B. Fettsubstanzen oder wasserlösliche, thermoplastische Polymere. Die Schmelze wird dadurch erzeugt, daß die Mischung aus Wirkstoff, Polymer und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen beispielsweise in einem Extruder aufgeschmolzen und als Schmelze in einem nachgeschalteten Formkalander zu Tabletten geformt wird, die durch Abkühlen aushärten. Der Formkalander umfaßt ein sich gegenläufig drehendes Formwalzenpaar, wobei die Formwalzen auf ihrer Oberfläche Gravuren (Vertiefungen) aufweisen, die der Form einer Hälfte der gewünschten Tablette entsprechen. Die Tablettenformung erfolgt im Berührungsbereich der beiden Walzen durch Kombination der Tablettenmasse einer Vertiefung auf der einen Walze mit derjenigen der gegenüberliegenden Vertiefung auf der anderen Walze.

Der größte Teil der auf dem Markt befindlichen Tabletten wird als sog. Filmtabletten hergestellt, d.h. auf die Tabletten wird im letzten Produktionsschritt eine dünne Schicht aus wasserlöslichen Polymeren aufgebracht. Dieses "Filmcoating" ist aus verschiedenen Gründen oft unverzichtbar, da z.B.

 a) ein von den verwendeten Wirk- und/oder Hilfsstoffen angebrachter Geschmack überdeckt werden muß, bis sich die Tablette im Magen befindet, 5

10

15

20

25

30

35

- b) der verwendete Wirkstoff instabil z.B. gegenüber Licht Feuchtigkeit etc. ist,
- c) die Tabletten zur leichteren Identifizierung einen farbigen Überzug benötigen.

Die aufgetragenen Schutzschichten ("das Coating") werden bisher nahezu ausschließlich durch Aufsprühen von Lösungen aus wasserlöslichen Polymeren (organische Lösungsmittel und/oder Wasser) unter gleichzeitigen Trocknen durchgeführt. Neben dem heute üblichen Filmcoating (Schichtdicke im Mikrometerbereich) existiert das Dragierverfahren, bei dem dicke, teilweise im Millimeterbereich liegende Schichten aus zuckerhaltigen Mischungen aufgebracht werden. Diese breit angewandten Technologien werden in verschiedenen Lehrbüchern beschrieben (s.H. Sucker, P. Fuchs, P. Speiser: Pharmazeutische Technologie; 2. Auflage, G. Thieme Verlag Stuttgart (1991), Seiten 347-368).

Falls ein Überzug über die durch Schmelzkalandrierung hergestellten Tabletten gewünscht war, mußte dieser Überzug nach dem Abkühlen der Tabletten in einem eigenen Arbeitsgang aufgebracht werden. Dies erfolgte in konventioneller Weise, beispielsweise durch Aufsprühen in rotierenden Trommeln, nach dem Tauchrohrverfahren oder in der Wirbelschicht etc.

Die konventionellen Verfahren zur Aufbringung von Coatingschichten bzw. zum Dragieren verlangen alle einen vergleichsweise extrem hohen Energieeinsatz, da die verwendeten Lösungsmittel aus den Sprühlösungen nach dem Aufsprühen auf die Tabletten schnell wieder entfernt werden müssen. Zudem dauert ein Coating-Prozeß meist mehrere Stunden, da die Sprührate nicht beliebig hoch eingestellt werden kann.

Das Aufbringen des Überzugs in einem eigenen Arbeitsgang erfordert somit einen erheblichen Zeitaufwand, zusätzliche Maschinen und zusätzliches Personal, was sich deutlich auf die Herstellungskosten auswirkt.

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von umhüllten Tabletten durch Schmelzkalandrierung zur Verfügung zu stellen, bei dem eine Umhüllung der Tabletten auf einfache, kostensparende Weise mög-

PCT/EP95/05118

lich ist.

5

10

15

20

25

30

35

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe gelöst wird, wenn man Tabletten durch Schmelzkalandrierung herstellt und dabei die wirkstoffhaltige Schmelze zwischen zwei Folien aus dem Umhüllungsmaterial in die Kalanderformwalzen einführt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung von umhüllten Tabletten durch Formen einer wirkstoffhaltigen Schmelze in einem Kalander mit zwei gegenläufig rotierenden Formwalzen, die an ihrer Oberfläche einander gegenüberliegende Vertiefungen zur Aufnahme und Formung der Tablettenmasse aufweisen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man die wirkstoffhaltige Schmelze zwischen zwei Folien aus dem Umhüllungsmaterial in die Formwalzen einführt.

Die Herstellung der Tabletten erfolgt ausgehend von einer Mischung, die einen oder mehrere pharmazeutische Wirkstoffe sowie einen oder mehrere übliche Hilfsstoffe enthält und die durch Schmelzen oder Erweichen mindestens einer Komponente teigig bis zähflüssig (thermoplastisch) und daher extrudierbar wird.

Die pharmazeutische Mischung wird dann in üblicher Weise aufgeschmolzen, vorzugsweise in einem Extruder, und dem Formkalander zugeführt, wie das beispielsweise in der US-A-4,880,585 beschrieben ist.

Gleichzeitig mit der Schmelze werden den sich entlang einer Mantellinie berührenden oder in nur sehr geringem Abstand voneinander befindlichen Formwalzen zwei Folien, die das Umhüllungsmaterial bilden, so zugeführt, daß die Folien jeweils zwischen Formwalze und Schmelze zu liegen kommen. Im weiteren Verlauf der Kalandrierung kommt es zur Formung der Tablettenmasse zu der gewünschten Tablettenform, wobei gleichzeitig das die Umhüllung der Tabletten bildende Teil aus der Folie ausgestanzt und auf die Tabletten aufgebracht wird. Durch die an den Formwalzen herrschenden Temperaturen, die im allgemeinen bei 50 bis 150°C liegen, kommt es zu einem Erweichen des Folienmaterials und damit zu einer Umhüllung der Tabletten. Das Folienmaterial verschmilzt an den Rändern der Tabletten und hüllt dabei die Tabletten einzeln

4

ein, so daß die Tablette vollständig und gleichmäßig mit dem Umhüllungsmaterial überzogen ist.

Falls erforderlich, werden die umhüllten Tabletten anschließend einem Kühlvorgang unterzogen, beispielsweise in einem Luftoder Kühlbad.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat den Vorteil, daß die bei der konventionellen Tablettenherstellung diskontinuierlich ablaufenden Einzelprozesse Granulieren, Tablettieren und Coaten in einem einzigen Verfahrensschritt zusammengefaßt sind, der zudem kontinuierlich erfolgt. Darüber hinaus erfordert das Aufbringen des Überzugs (Coating) keinen zusätzlichen Energieaufwand, da es gleichzeitig mit der Tablettierung (hier: Kalandrierung) erfolgt, die ohnehin bei höheren Temperaturen durchgeführt wird.

10

15

20

30

35

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform verwendet man Folien, die zur Ausbildung eines Filmüberzugs auf den Tabletten geeignet sind, so daß man Filmtabletten erhält. Die Schichtdicke des Films ist über einen weiten Bereich variierbar. Dies ist beim konventionellen Aufsprühen nur über Veränderung der Prozeßzeiten möglich (kürzere/längere Sprühdauer). Insbesondere bei dickeren schichten zeigt sich die Überlegenheit des neuen Verfahrens (Einsparung von Zeit), da diese dicken Schichten extrem schnell und sehr gleichmäßig aufgebracht werden können. Im allgemeinen verwendet man Folien, die eine Dicke von etwa 10 µm bis 500 µm aufweisen. Es ist möglich, Folien unterschiedlicher Dicke einzusetzen, so daß die Tablettenober- und die Tablettenunterhälfte mit einem Film unterschiedlicher Dicke überzogen ist, wodurch z.B. die Auflösungscharakteristik der Tablette im Magen-Darmtrakt gezielt beeinflußt werden kann.

Das Folienmaterial kann aus einer breiten Palette von Materialien ausgewählt werden. Voraussetzung ist lediglich, daß es sich um ein pharmazeutisch akzeptables Material handelt. Das Folienmaterial kann so gewählt werden, daß man eine Tablette erhält, die sich bereits im Magensaft auflöst oder daß man eine Tablette mit modifizierter Wirkstofffreisetzung erhält, beispielsweise eine Tablette mit magensaftresistentem Überzug oder eine Tablette mit Langzeitwirkung, beispielsweise eine Tablette vom

5

Sustained-Release-Typ, Prolonged-Release-Typ, Repeat-Release-Typ oder Delayed-Release-Typ.

Für die Herstellung derartiger Filmtabletten geeignete Folienmaterialien, die sich rasch im sauren Magensaft auflösen, sind insbesondere Gelatine, Polyvinylalkohol, Alkylcellulosen, wie Methylcellulosen, Hydroxyalkylcellulosen, wie Hydroxyethyl-, Hydroxypropyl- oder Hydroxypropylmethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon, bestimmte Acrylharze, wie Copolymerisate auf Basis von Dimethylaminoethylmethacrylat und Methacrylestern (Eudragit E) etc. allein oder in Mischungen untereinander.

5

10

15

20

25

30

35

Beispiele für erfindungsgemäß brauchbare Filmbildner für Überzüge mit modifizierter Wirkstofffreisetzung sind Alkylcellulosen, wie Ethylcellulose, Polyvinylester, wie Polyvinylacetat, bestimmte Acrylharze, wie Copolymerisate auf Basis von Methacrylsäure und Methacrylsäureester (Eudragit L und S), Cellulosephthalate, wie Celluloseacetatphthalat oder Hydroxypropylmethylcellulosephthalat, etc. Die Freisetzungscharakteristik läßt sich außerdem dadurch beeinflussen, daß man Folien unterschiedlichen Materials verwendet, wobei für die Umhüllung einer oder beider Tablettenhälften auch mehrere Folien zur Anwendung kommen können.

Bei Verwendung wasserlöslicher Folien haben sich Polymere mit thermoplastischer Verarbeitbarkeit wie z.B. Hydroxyalkylcellulosen, Gelatine oder Acrylharze als Folienmaterial besonders bewährt. Sie können in einer Dicke von etwa 50 bis 150 µm zur Anwendung kommen und bilden dabei einen dünnen, sehr gleichmäßigen wasserlöslichen Überzug auf den Tabletten.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht eine weitgehend aseptische Herstellung der Tabletten. Durch das Aufschmelzen der Tablettenmasse und, wenn dies in einem Extruder erfolgt, durch den intensiven Scherenergie-Eintrag in das Produkt werden die Keime in der Masse abgetötet, so daß diese als steriles Produkt den Formwalzen zugeführt wird. Wenn man dann sterilisierte Polymerfolien einsetzt und die Schmelzkalandrierung unter aseptischen Bedingungen durchführt, beispielsweise mit keimfreier Luft (Laminar-Flow), erhält man die Tabletten in steriler Form. Die Tabletten können dann in einem weiteren Verfahren steril verpackt

10

15

20

25

30

35

werden oder, was besonders bevorzugt ist, simultan mit der Formung der Tabletten verblistert werden (siehe die nachfolgenden Ausführungen). In letzterem Falle ist die Gefahr der Produktkontamination mit pathogenen Keimen im Vergleich zu einem konventionellen Verfahren mit separater Verpackung erheblich reduziert.

Erfindungsgemäß können die Folien auch einen weiteren Wirkstoff enthalten. Dabei kann es sich um einen Wirkstoff handeln, der mit einer der Komponenten in der Tablettenmasse nicht kompatibel ist. Die nicht-kompatiblen Bestandteile werden auf diese Weise voneinander getrennt gehalten. Durch die Aufnahme eines Wirkstoffes in die Folie ist es aber auch möglich, durch den in der Folie enthaltenen Wirkstoff eine Initialdosis freizusetzen und mit der eigentlichen Tablette dann für eine weitere Einzeldosis oder für die Erhaltung der Arzneimittelkonzentration zu sorgen.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform verwendet man als Folien solche, die für eine Verpackung der Tabletten geeignet sind. Es handelt sich dabei insbesondere um wasserunlösliche Tiefziehfolien, wobei als Material Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Polyethylenterephthalat, Polystyrol, Aluminium oder beschichtetes Aluminium bevorzugt ist. Auf diese Weise werden die Tabletten sofort in eine Blisterpackung eingesiegelt. Der sonst übliche eigene Verpackungsschritt entfällt somit und außerdem ist es auf diese Weise möglich, wie oben erwähnt, die Tabletten auf einfachste Weise aseptisch zu verpacken, insbesondere dann, wenn man dafür Sorge trägt, daß die Außenkanten des Tablettenbandes luftdicht verschweißt werden.

Überraschenderweise hat sich gezeigt, daß nicht, wie erwartet, eine intensive Verklebung der heißen Tablettenmasse mit der wasserunlöslichen Tiefziehfolie erfolgt, so daß die spätere Entnahme der Tabletten aus der Verpackung behindert oder sogar unmöglich gewesen wäre.

Für die Verpackung der Tabletten hat es sich als besonders vorteilhaft erwiesen, eine Formwalze mit den Vertiefungen für die Aufnahme und Formung der Tablettenmasse mit einer Glattwalze zu kombinieren. Man erhält auf diese Weise "Halb"-Tablet-

7

ten, die in eine Blisterpackung eingesiegelt sind, welche auf einer Seite Vertiefungen für die Aufnahme der Tabletten aufweist und auf der anderen Seite mit einer glatten, abziehbaren Folie verschlossen ist. In diesem Fall hat sich eine Aluminiumfolie oder eine Folie aus beschichtetem Aluminium für den Verschluß der Verpackung als besonders zweckmäßig erwiesen.

Es kann sich als zweckmäßig erweisen, die verpackten Tabletten nicht, wie sonst üblich, an der Luft abkühlen zu lassen sondern einen eigenen Abkühlungsschritt vorzusehen. Hierfür ist ein Wasserbad, kalter Luftstrom etc. geeignet. Auf diese Weise wird vermieden, daß die Tabletten in der Verpackung zu langsam erkalten, was zu nachträglichen Verformungen der Tabletten führen kann.

10

15

20

25

30

35

Es ist auch möglich, die Folien für den Filmüberzug der Tabletten und die Folien für die Verblisterung der Tabletten gleichzeitig zu verwenden. In diesem Fall wird die Schmelze in den Formwalzen von der Folie für den Filmüberzug umhüllt und gleichzeitig in die Verpackungsfolie eingesiegelt. Damit ist es möglich, sämtliche zur Tablettenherstellung erforderlichen Grundoperationen, nämlich Tablettierung, Coating und Verpackung in einem einzigen Schritt durchzuführen, der zudem in kontinuierlicher Arbeitsweise erfolgt. Damit sind enorme Kosteneinsparungen verbunden.

In manchen Fällen hat es sich als zweckmäßig erwiesen, die Formwalzen oder die zur Anwendung kommenden Folien, insbesondere deren Außenseiten, mit einem Formentrennmittel zu überziehen, um das Ablösen der Tabletten bzw. der Verpackung von den Formwalzen zu erleichtern. Geeignete Formentrennmittel sind z.B. Siliconharze, Stearinsäure, Calcium- oder Magnesiumstearat, Paraffin, Cetylalkohol oder Lecithine.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren ist es auch auf einfache Weise möglich, den Folien weitere Additive zuzusetzen. Derartige Additive sind beispielsweise Farbpigmente, wobei die Ober- und Unterseite der Tabletten bzw. der Verpackung unterschiedliche Farbe aufweisen kann, Geschmackkorrigenzien, Weichmacher etc. Auch können eine oder beide Folien bedruckt sein, z.B. mit Zah-

8

len, Namen etc., um eine eindeutige Identifizierung der Tabletten durch die Patienten zu gewährleisten. Bisher konnte dies nur durch nachträgliches Bedrucken mit Tintenstrahldruckern erfolgen.

Die Form der Vertiefungen und damit der Tabletten kann weitgehend beliebig gewählt werden. Besonders zweckmäßig sind längliche und ellipsoidsegmentartige Vertiefungen, so daß man Oblong-Tabletten und linsenförmige Tabletten erhält.

Gewünschtenfalls können auch teilbare Tabletten hergestellt werden. Zu diesem Zweck kann man am Boden der Vertiefungen eine kleine oft im Mikrometerbereich liegende Rippe vorsehen, die zur Ausbildung der Bruchrille in den fertiggestellten Tabletten führt. Vorzugsweise aber verwendet man wenigstens eine Formwalze, bei der die Vertiefungen durch mindestens einen Steg unterteilt sind, der sich im wesentlichen bis zur Mantelfläche der Formwalze erstreckt und die Ausbildung der Bruchrille bewirkt.

10

15

20

25

30

35

Bei der oben erwähnten Mischung für die Herstellung der Tabletten handelt es sich insbesondere um Mischungen, die pharmakologisch akzeptable Polymere enthalten (wobei die Glastemperatur der Mischung unter der Zersetzungstemperatur aller Mischungskomponenten liegt), beispielsweise Polyvinylpyrrolidon (PVP), Copolymerisate von N-Vinylpyrrolidon (NVP) und Vinylestern, insbesondere Vinylacetat, Copolymerisate von Vinylacetat und Crotonsäure. teilverseiftes Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Ethylen/Vinylacetat-Copolymerisate, Polyhydroxyethylmethacrylat, Copolymerisate von Methylmethacrylat und Acrylsäure, Celluloseester, Celluloseether, insbesondere Hydroxypropylcellulose, Polyethylenglykol oder Polyethylen, bevorzugt NVP-Copolymerisate mit Vinylacetat. Hydroxypropylcellulose und Polyethylenglycole/Polyethylenoxide. Die K-Werte (nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie 13 (1932), Seiten 58 bis 64 und 71 und 74) der Polymeren liegen im Bereich von 10 bis 100, vorzugsweise 12 bis 70, insbesondere 12 bis 35, für PVP vorzugsweise bei 12 bis 35, insbesondere bei 12 bis 17.

Das polymere Bindemittel muß in der Gesamtmischung aller Komponenten im Bereich von 50 bis 180, vorzugsweise 60 bis 130°C erweichen oder schmelzen, so daß die Masse extrudierbar ist. Die Glasübergangstemperatur der Mischung muß also auf jeden Fall 5

10

15

20

25

30

3.5

unter 180, vorzugsweise unter 130°C liegen. Erforderlichenfalls wird sie durch übliche pharmakologisch akzeptable weichmachende Hilfsstoffe wie langkettige Alkohole, Ethylenglykol, Propylenglykol, Trimethylolpropan, Triethylenglykol, Butandiole, Pentanole, Hexanole, Polyethylenglykole, Silicone, aromatische Carbonsäureester (z.B. Dialkylphthalate, Trimellithsäureester, Benzoesäureester, Terephthalsäureester) oder aliphatische Dicarbonsäureester (z.B. Dialkyladipate, Sebacinsäureester, Azelainsäureester, Zitronen- und Weinsäureester) oder Fettsäureester herabgesetzt.

Ubliche galenische Hilfsstoffe, deren Gesamtmenge bis zu 100 Gew.-%t bezogen auf das Polymerisat, betragen kann, sind z.B. Streckmittel wie Silikate oder Kieselerde, Stearinsäure oder deren Salze, z.B. das Magnesium- oder Kalziumsalz, Methylcellulose, Natrium-Carboxymethylcellulose, Talkum, Saccharose, Lactose, Getreide- oder Maisstärke, Kartoffelmehl, Polyvinylalkohol, ferner Netz-, Konservierungs-, Spreng-, Adsorptionsmittel, Farbstoffe, Geschmacksstoffe (vgl. z.B. H. Sucker et al. Pharmazeutische Technologie, Thieme-Verlag, Stuttgart 19/8). Einzige Voraussetzung für deren Eignung ist eine ausreichende Temperaturstabilität.

Unter pharmazeutischen Wirkstoffen im Sinne der Erfindung sind alle Stoffe mit einer pharmazeutischen Wirkung und möglichst geringen Nebenwirkungen zu verstehen, sofern sie sich unter den Verarbeitungsbedingungen nicht zersetzen. Die Wirkstoffmenge pro Dosiseinheit und die Konzentration können je nach Wirkstoffmenge pro Freisetzungsgeschwindigkeit in weiten Grenzen variieren. Die einzige Bedingung ist, daß sie zur Erzielung der gewünschten Wirkung ausreichen. So kann die Wirkstoffkonzentration im Bereich von 0,1 bis 95, vorzugsweise von 20 bis 80, insbesondere 30 bis 70 Gew.-‡ liegen. Auch Wirkstoff-Kombinationen können eingesetzt werden. Wirkstoffe im Sinne der Erfindung sind auch Vitamine und Mineralstoffe, sowie Pflanzenbehandlungsmittel und Insektizide.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist beispielsweise zur Verarbeitung folgender Wirkstoffe geeignet:

Acebutolol, Acetylcystein, Acetylsalicylsäure, Acyclo-

vir, Albrazolam, Alfacalcidol, Allantoin, Allopurinol, Ambroxol, Amikacin, Amilorid, Aminoessigsäure, Amiodaron, Amitriptylin, Amlodipin, Amoxicillin, Ampicillin, Ascorbinsäure, Aspartam, Astemizol, Atenolol, Beclomethason, Benserazid, Benzalkonium Hydroxid, Benzocain, Benzoesäure, Betamethason, Bezafibrat, Biotin, Biperiden, Bisoprolol, Prazosin, Bromazepam, Bromhexin, Bromocriptin, Budesonid, Bufexamac, Buflomedil, Buspiron, Coffein, Campher, Captopril, Carbamazepin, Carbidopa, Carboplatin, Carotinoide wie beispielsweise β -Carotin oder Canthaxanthin. Cefachlor, Cefalexin, Cefatroxil, Cefazolin, Cefixim, Cefotaxim, 10 Ceftazidim, Ceftriaxon, Cefuroxim, Celedilin, Chloramphenicol, Chlorhexidin, Chlorpheniramin, Chlortalidon, Cholin, Cyclosporin, Cilastatin, Cimetidin, Ciprofloxacin, Cisapride, Cisplatin, Clarithromycin, Clävulansäure, Clomibramin, Clonazepam, Clonidin, Clotrimazol, Codein, Cholestyramin, Cromoglycinsäure, Cyanocoba-15 lamin, Cyproteron, Desogestrel, Dexamethason, Dexpanthenol. Dextromethorphan, Dextropropoxiphen, Diazepam, Diclofenac, Digoxin, Dihydrocodein, Dihydroergotamin, Diltiazem, Diphenhydramin. Dipyridamol, Dipyron, Disopyramid, Domperidon, Dopamin, Enalapril, Ephedrin, Epinephrin, Ergocalciferol, Ergotamin, Erythromy-20 cin, Estradiol, Ethinylestradiol, Etoposide, Eucalyptus Globulus, Famotidin, Felodipin, Fenofibrat, Fenoterol, Fentanyl, Flavin-Mononucleotid, Fluconazol, Flunarizin, Fluorouracil, Fluoxetin, Flurbiprofen, Furosemid, Gemfibrozil, Gentamicin, Ginkgo Biloba, Glibenclamid, Glipizid, Clozapin, Glycyrrhiza glabra, Guaife-25 nesin, Haloperidol, Heparin, Hyaluronsäure, Hydrochlorothiazid, Hydrocodon, Hydrocortison, Hydromorphon, Ipratropium Hydroxid, Ibuprofen, Imipenem, Indomethacin, Iohexol, Iopamidol, Isosorbid-Dinitrat, Isosorbid-Mononitrat, Isotretinoin, Ketotifen, Ketoconazol, Ketoprofen, Ketorolac, Labatalon, Lactulose, Lecithin, 30 Levocarnitin, Levodopa, Levoglutamide, Levonorgestrel, Levothyroxin, Lidocain, Lipase, Liponsäure, Lisinopril, Loperamid, Lorazepam, Lovastatin, Medroxyprogesteron, Menthol, Methotrexat, Methyldopa, Methylprednisolon, Metoclopramid, Metoprolol, Miconazol, Midazolam, Minocyclin, Minoxidil, Misoprostol, Morphin, 35 Multivitamin-Mischungen bzw. -kombinationen und Mineralsalze, N- Methylephedrin, Naftidrofuryl, Naproxen, Neomycin, Nicardipin, Nicergolin, Nicotinamid, Nicotin, Nicotinsäure, Nifedipin, Nimodipin, Nitrendipin, Nizatidin, Norethisteron, Norfloxacin, Norgestrel, Nortriptylin, Nystatin, Ofloxacin, Omeprazol, Ondanseron, Pancreatin, Panthenol, Pantothensäure, Paracetamol, Penicillin G. Penicillin V, Phenobarbital, Phenoxifyllin, Phenylephrin, Phenylpropanolamin, Phenytoin, Piroxicam, Polymyxin B, Povidone-Iod, Pravastatin, Prednisolon, Bromocriptin, Propafenon, Propranolol, Pseudoephedrin, Pyridoxin, Quinidin, Ramipril, Ranitidin, Reserpin, Retinol, Riboflavin, Rifampicin, Rutosid, Saccharin, Salbutamol, Salcatonin, Salicylsäure, Simvastatin, Somatropin, Sotalol, Spironolacton, Sucralfat, Sulbactam, Sulfamethoxazol, Sulpi-Tamoxifen, Tegafur, Teprenon, Terazosin, Terbutalin, Terfenadin, Theophyllin, Thiamin, Tiolopidin, Timolol, Tranexamsäure, Tretinoin, Triamcinolon-Acetonid, Triamteren, Trimethoprim, Troxerutin, Uracil, Valproinsäure, Vancomycin, Verapamil, Vitamin B₁, B₂, B₄, B₆, B₁₂, D₃, E, K, Volinsäure, Zidovudin.

Im einzelnen kann es zur Ausbildung von festen Lösungen kommen. Der Begriff "feste Lösungen" ist dem Fachmann geläufig, beispielsweise aus der eingangs zitierten Literatur. In festen Lösungen von pharmazeutischen Wirkstoffen in Polymeren liegt der Wirkstoff molekulardispers im Polymer vor.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie zu beschränken.

Beispiel 1

10

15

20

25

30

Eine Mischung, bestehend aus 60,0 Gew.-% Kollidon VA-64 (BASF) (Polyvinylpyrrolidon) - Copolymer mit Vinylacetat (60:40) und 40,0 Gew.-% Lactose-Monohydrat, wurde in einem Zweischnecken-Extruder (ZSK-40, Fa. Werner + Pfleiderer) unter folgenden Bedingungen extrudiert:

- Temperaturen:
 - Schuß 1: 80°C
 - Schuß 2: 100°C
- Schuß 3: 130°C 35
 - Schuß 4: 130°C

12

Düsen: 135°C

- Materialdurchsatz: 25 kg/h

- Schneckendrehzahl: 160 U/min

5 Die Schmelze 5 wurde zusammen mit zwei etwa 300 Mikrometer dicken Polypropylen-Folien 2 (Tiefzieh-Blisterfolie) in den Formkalander mit zwei Formwalzen 1, die sich in Pfeilrichtung drehen, gegeben

(ca. 14 cm nutzbare Formwalzenbreite). Die Vertiefungen 3 der Formwalzen 1 waren so beschaffen, daß aus der Schmelze etwa

Formwalzen 1 waren so beschaffen, dan aus der schmetze etwa
10 1000 mg schwere Oblong-Tabletten (20 x 8,5 mm) 4 geformt wurden.

Das Material verließ den Kalander als in PP-Folie verpacktes Tablettenband. Die Tabletten waren nicht einzeln in der Folie eingeschweißt, da die Formwalzen des Kalanders so eingestellt

waren, daß sie sich an keiner Stelle direkt berührten (ca. 0,1 mm 15 Abstand). Die PP-Folie konnte nach Abkühlen leicht als etwa 14 cm

breites Band (7 parallele Tablettenreihen auf der Formwalze) von den Tabletten entfernt werden. Eine Verklebung der Schmelze mit

den Tabletten entfernt werden. Eine verklebung der Schmeize mit der PP-Folie fand in keinem Fall statt. Es war möglich, einzelne Tablettenreihen bzw. das Tablettenband in ganzer Formwalzenbreite

20 durch nachgeschaltete Verschweißung der Außenkanten zu versiegeln

(Luftabschluß).

Die im Rahmen der Erfindung verwendbaren Kalander- und Formwalzen können in an sich bekannter Weise gekühlt oder geheizt werden, und die für den jeweiligen Verarbeitungsprozeß optimale Oberflächentemperatur der Formwalze kann auf diese Weise eingestellt

werden.

13

Patentansprüche

- 5 1. Verfahren zur Herstellung von umhüllten Tabletten durch Formen einer wirkstoffhaltigen Schmelze in einem Kalander mit gegenläufig rotierenden Formwalzen, die auf ihrer Oberfläche Vertiefungen zur Aufnahme und Formung der Tablettenmasse aufweisen,
- 10 dadurch gekennzeichnet, daß man die wirkstoffhaltige Schmelze zwischen zwei Folien aus dem Umhüllungsmaterial in die Formwalzen einführt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 Folien verwendet, die zur Ausbildung eines Filmüberzugs auf den Tabletten geeignet sind.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Folien verwendet, die einen magensaftresistenten Überzug oder einen Überzug für eine modifizierte Wirkstofffreisetzung ergeben.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Folienmaterial ein Polymer umfaßt, das ausgewählt ist unter Gelatine, Polyvinylalkohol, Alkylcellulosen, Hydroxyalkylcellulosen, Celluloseestern, Carboxymethylcellulosen, Cellulosephthalaten, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylestern und Acrylharzen.

25

- 30 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Folien zusätzlich den gleichen oder einen anderen Wirkstoff als die Tabletten enthalten.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 Folien verwendet, die geeignet sind, die Tabletten als Verpackung zu umhüllen.

PCT/EP95/05118 WO 96/19963

14

Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man 7. eine Polyethylen-, Polypropylen-, Polyvinylchlorid-, Polyethylenterephthalat-, Polystyrol-, Aluminium- oder beschichtete Aluminiumfolie verwendet.

5

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch 8. gekennzeichnet, daß man die Folien für die Ausbildung eines Filmüberzugs gleichzeitig mit den Folien für die Verpackung einführt.

10

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch 9. gekennzeichnet, daß man Folien aus unterschiedlichen Materialien und/oder Folien mit unterschiedlicher Dicke verwendet.

15

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch 10. gekennzeichnet, daß die Folien Farbpigmente oder Geschmackskorrigenzien enthalten und/oder mit einem Trennmittel beschichtet sind.

20

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch 11. gekennzeichnet, daß man zwei Formwalzen kombiniert, die unterschiedliche Vertiefungen aufweisen.

25

Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekenn-12. zeichnet, daß man eine Formwalze mit Vertiefungen mit einer Glattwalze kombiniert.

Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch 13. gekennzeichnet, daß man zumindest eine Formwalze verwendet, 30 bei der die Vertiefungen durch mindestens einen Steg unterteilt sind, der sich im wesentlichen bis zur Mantelfläche der Formwalze erstreckt und die Ausbildung einer Bruchrille bewirkt.

35

14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch

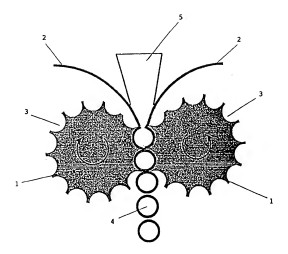
15

gekennzeichnet, daß die Formwalzen mit einem Formentrennmittel überzogen sind.

15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man die umhüllten Tabletten zur Aushärtung kühlt.

1/1

Fig. 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Application No PCT/EP 95/05118

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61J3/10 B65B9/04 B30B11/16 A61K9/20

According to International Patent Classification (IPC) or to both national elassification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61J B65B B30B A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of box C.

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	FR.A.2 531 907 (OUTOKUMPU OY) 24 February 1984 see the whole document	1,2,6
Y	DE,A,17 66 546 (ERIKSSON) 30 September 1971 cited in the application see the whole document	1,2,6
A	US,A,4 880 585 (BASF) 14 November 1989 cited in the application see the whole document	1
A	EP,A,O 227 060 (SCHERER) 1 July 1987 see abstract; figures	1
A	US,A,2 513 852 (DONOFRIO) 4 July 1950 see claims; figures 1-9	1

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular reference. "E" earlier document but published on or after the international of the comment	Teacher accuracy point and a feet me me the application but cated to understand the principal method the application but cated to understand the principal or theory underlying the memory of the second of particular relevance; the claimed invention of the second of particular relevance; the claimed invention of the second o
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
15 April 1996	26.04.1996
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV R. 13404; Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Baert, F

X Patent family members are listed in annex.

Special categories of cited documents:

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Internat Application No

information on patent family members

Internal Application No PCT/EP 95/05118

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fami member(s		Publication date
FR-A-2531907	24-02-84	JP-A- 59	386842 3329862 9051007 3304092	25-10-88 23-02-84 24-03-84 21-02-84
DE-A-1766546	30-09-71	NONE		
US-A-4880585	14-11-89	AU-B- AU-B- CA-A- EP-A,B FI-C- JP-B- JP-A- 62	8612211 590697 7140087 1303501 0240906 88577 7008293 2240061 4405302 173588	15-10-87 09-11-89 15-10-87 16-06-92 14-10-87 10-06-93 01-02-95 20-10-87 16-06-94 05-01-94
EP-A-227060	01-07-87	DE-U-	3536337	13-02-86
US-A-2513852	04-07-50	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internat es Aktenzeichen PCT/EP 95/05118

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 6 A61J3/10 B65B9/04 B30 B30B11/16 A61K9/20

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprußtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61J B65B B30B A61K

IPK 6

Recherchierte aber nicht zum Mindestprußtoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Wahrend der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenhank (Name der Datenbank und evtl., verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	FR,A,2 531 907 (OUTOKUMPU OY) 24.Februar 1984	1,2,6
	siehe das ganze Dokument	
Υ	DE,A,17 66 546 (ERIKSSON) 30.September 1971 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1,2,6
A	US,A,4 880 585 (BASF) 14.November 1989 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1
A	EP,A,O 227 060 (SCHERER) 1.Juli 1987 siehe Zusammenfassung; Abbildungen	1
A	US,A,2 513 852 (DONOFRIO) 4.Juli 1950 siehe Ansprüche; Abbildungen 1-9	1
l i		1

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

- X Siehe Anhang Patentiamilie
- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- 'E' ålteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden --ysoll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie
- ausgeführt) 'O' Veroffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung,
- em Benutzung, eine Ausstallung oder andere Maßnahmen bezeht
 P Veroffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
 dem beanspruchter Prionstadatum veroffentlicht worden ist

 « Veroffentlichung, die Mitglied derselben Patentlämalie ist
- Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

T' Spatere Veroffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verstandnis des der leliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Erfindung zugrundehe Theone angegeben ist

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfin kann allem aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenischer Tätigkeit berühend betrachtet werden

Veroifentichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfindenscher Tatigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veroifentichung mit einer oder mehreren anderen Veroifentichungen dieser Kategore in Verbindung gebracht wird und diese Verhanding für einen Fachmann naheliegend ist.

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 2 6. 04.96

15.April 1996

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Riverand NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmachtigter Bediensteter

Baert, F

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

Internat es Aktenzeichen
PCT/EP 95/05118

			·
Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veroffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR-A-2531907	24-02-84	DE-A- 332 JP-A- 5905	6842 25-10-88 9862 23-02-84 1007 24-03-84 4092 21-02-84
DE-A-1766546	30-09-71	KEINE	
US-A-4889585	14-11-89	AU-B- 590 AU-B- 7140 CA-A- 1300 EP-A,B 0240 FI-C- 80 JP-B- 7000 JP-A- 62240 KR-B- 9400	2211 15-10-87 0697 09-11-89 0887 15-10-87 3501 16-06-92 0906 14-10-87 8577 10-06-93 8293 01-02-95 0061 20-10-87 5302 16-06-94 3588 05-01-94
EP-A-227060	01-07-87	DE-U- 853	6337 13-02-86
US-A-2513852	04-07-50	KEINE	